IMPROVING METHOD FOR ABSORBABILITY OF SLIGHTLY SOLUBLE DRUG

Publication number:	JP57026615 (A)	Also published as
Publication date:	1982-02-12] JP1006174 (B)
Inventor(s):	KIKAZAWA KAZUO; MARUYAMA KOUICHI; WATANABE	JP1586708 (C)

KAZUO; TANAKA JIYUN; KOYAMA OSAMU +
Applicant(s): GRELAN PHARMACEUTICAL CO +

Classification:

- international: A61K47/42; A61K9/14; A61K47/00; A61K47/42; A61K9/14;

A61K47/00; (IPC1-7): A61K9/14; A61K47/00

- European:

Application number: JP19800099797 19800723 **Priority number(s):** JP19800099797 19800723

Abstract of JP 57026615 (A)

PURPOSE:To increase the dissolution rate of a slightly soluble drug and improve the absorption and the bioavailability, by adding a soluble protein to the slightly soluble drug, and pulverizing the protein and the drug simultaneously. CONSTITUTION:A soluble protein is added to a slightly soluble drug, e.g. phenytoin, sulfisoxasole or phenacetin, and both are pulverized simultaneously. Gelatin, lysozyme or albumin may be preferred as the protein. A hydrophilic high polymer, e.g. polyvinylpyrrolidone or methyl cellulose, is added and pulverized simultaneously to further improve the dissolution rate of the drug. The resultant pulverized substance is then formulated into a powder, granule, tablet or suppository and used. The dissolution rate of the drug is remarkably improved compared with that of the individual drug, and improved drug effect can be produced even in a small amount of the drug.

Data supplied from the espacenet database — Worldwide

(9) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭57—26615

©Int. Cl.³ A 61 K 9/14 # A 61 K 47/00 識別記号

庁内整理番号 7057-4C 7057-4C 43公開 昭和57年(1982)2月12日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 9 頁)

砂難溶性薬物の吸収性改善方法

②特 願 昭55-99797

②出 願 昭55(1980)7月23日

仍発 明 者 気賀沢和雄

東京都世田谷区野沢 4-15-7

-701

仍発 明 者 丸山孝一

町田市鶴川 5-6-2-6-50

3

仍発 明 者 渡部一夫

川崎市幸区戸手2-3-2

¹⁰発 明 者 田中洵

多摩市落合 4-2-3-403

⑩発 明 者 小山修

多摩市落合 3 - 2 - 11 - 407

⑪出 願 人 グレラン製薬株式会社

東京都世田谷区野沢三丁目3番

9号

個代 理 人 弁理士 草間攻

明 網 書

1. 発明の名称

難溶性薬物の表収性改善方法

2. 特許請求の範囲

- (i) 難溶性楽物に可溶性蛋白質を新加して共粉 砕することを特徴とする医薬品の処理方法。
- (3) 可害性蛋白質がゼラチンである特許請求の 額開飲1項に配戴の振察品の処理方法。
- (3) 可溶性蛋白質がリゾチームである特許請求 の銀際第1項に記載の医薬品の処理方法。
- (4) 可溶性蛋白質がアルブミンである脊許體水 の飯用単1項に配載の医療品の処理方法。
- (5) 難溶性楽物に可溶性蛋白質と類水性高分子 物質を動加して共粉砕することを特徴とする 医薬品の処理方法。
- (6) 可溶性蛋白質がゼラチン、リゾチームある いはアルブミンである特許請求の範囲第5項 に記載の損薬品の処理方法。

(7) 親水性高分子物質がポリビニルビロリドン あるいはメチルセルロースである特許請求の 範囲第5項に配載の医薬品の処理方法。

3. 発明の評価な説明

本発明は可溶性蛋白質を用い、糖溶性薬物の溶出速度を改善向上させることにより、その薬物の表収改善、bioavailability(生物学利用能)の改善を行なう処理方法に係り、さらには、飲剤、類粒剤、錠剤、カブセル剤、坐剤、シロップ剤等の製剤の溶出速度を向上させ、bioavailabilityを改善した製剤の製造方法に関するものである。

従来より、医薬品の前化管にかける良収は、 剤形により大きく影響される場合が多い。実際 に医薬品を投与した場合、薬効発現の程度ある いは薬効発現開始時間が吸収によって支配され るのは、その医薬品の溶解性に問題のある場合 が極めて多い。このような何は、各種の顕著性 薬物、すなわち溶解性による血中濃度の高まり

特開昭57-26615(2)

が最取過程の律連股階になり得るような楽物に ついては、その前属性を改善することにより最 収に大きな差がでてくることがみられる。その ために、無語性楽物の消解性を改善する手段、 すなわち習解速度を増加せしめるために、結晶 粒子を数額化したり、あるいは落解しやすい水 落性の塩の形に誘導する方法がとられているが、 これらの方法では落屑速度の増加に限界があり、 充分なものではなかった。

最近に至り、難得性事物の音解速度を増加せ しめるためにβ-1,4-グルカン(以下、結 品セルロ[®]-スという)と共粉砕し、非晶化する ことにより音解速度を増加せしめる例もなされ ている(特別昭 5 1 - 3 2 7 1 9)。

本発明者らは、難消性素物の消解速度を増加させるべく種々検討した結果、可溶性蛋白質を 用い共粉砕することにより将解速度に着しい増加効果がみられるとともに、生物学的利用能を 改善することを見出し本発明を発慮させた。

その評価を述べれば、難審性薬物として知ら

その結果、フェニトイン単独の粉砕物に比べ、 ゼラチン、リゾチーム、アルブミン、結晶セル ロース、メチルセルロース、ヒドロキシブロピ ルセルロース、サイクロデキストリン、ポリピ ニルピロリドン、ポリエチレングリコールとの

共物評価は、フェニトインの溶解速度を増加することが認められたが、とりわけセラチン、リ ゾチーム、アルブミン等の可溶性蛋白質に考し い溶解速度の増加する効果が認められることが 判明した。

フェニトイン単数粉砕物 に比しゼラチンとフェニトインの共粉砕物が着 しく適やがであることが選解される。

次に、業務性業物の溶解速度の向上は、薬物の吸収、生物学的利用能を改善することは知ら

特開昭57-26615(3)

従って、従来吸収の悪さから高用量の棄物を 必要としていた場合であっても、本発明の処理 手段を用いることにより、低用量で同様の薬効 が期待し得るという優れた利点がある。

本発明でいう可謝性蛋白質とは、水溶性蛋白 質と同義であり、そのような蛋白質ならば任意 に使用し得るが、とりわけセラチン。リゾチー ム,アルブミン,カゼイン,脱脂粉乳等の蛋白 質が好ましい。ここでいうゼラチンとは、動物 の骨、皮膚、じん帯もたは腱を関またはアルカ リ処理して得られる根コラーゲンを水で加熱抽 出して製したものであり、医薬品の製剤材料と して許容できるものであればいずれのものでも よい。なお本明細書においては、セラチンの外 理手段の相違により、アルカリ処理したものを ゼラチンB、腰処理したものをゼラチンAとし てある。また、リゾチーム,アルブミンは卵白 由来のものが良く知られ、リンチームに関して はその塩の形すなわち塩化リンチームとして用 いることもできる。さらに食品として汎用され

れているが、本発明の難避性薬物と可溶性蛋白 質との共粉砕物にかいても表収かよび生物学的 利用能の改善が認められることを確認した。 すなわち、難害性薬物としてのフェニトイン単 数、可溶性蛋白質としてのゼラチンと1重量部 より重量部、1重量部に4重量部の共制砕物2 種類、さらに抽品セルローズとの1重量部19 重量部の共散砕物の計4種類の検体を用い、大 に経口投与後フェニトインの血清中の濃度を調 定した。その結果を第6因に示した。因からも 明らかな如く、共動砕物の投与後の鉄収速度は、 フェニトイン単独に比し着しく増大し、なかで もセラチンとの共動砕物が最も良好な結果を示 している。また、最高血中濃度値に進する時間 も良好なもので、生体内においてすみやかに効 果の発現が期待される。このゼラチンとの共動 砕物は、従来知られていた結晶セルロースとの 共粉砕物に比較し、血中濃度値において約2倍 程度の値を示しており、本発明方法により得ら れる共都砕物の効果は軽に優れたものといえる。

る 見 乳製品で可溶性 要白を含有する、 例えば脱 動物乳等は 獣形剤としても好ましい。

本発明で用いられる無溶性薬物と可溶性蛋白質との混合比率の変化にともなう溶解速度の差については以下のとおりである。すなわち、可溶性蛋白質としてゼラチン・難溶性薬物としてフェニトインを用い、フェニトインの含量を5%,10%,20%,30%,40%,50%,75%になるように調整して共粉砕処理を行なったところ、表1の結果を得た。

表 1 各種混合比率による溶解速度の変化

混合比 フェニ	ニトイン (%)	5	10	20	30	40	50	75	100
45	チ.ン (%)	95	90		70		50	l	0
フェニトイン	含量 (%)	5	10	20	30	4.0	50	75	100
溶解時間	7.5分	97	₽6	31	26	19	12	4	1
	15分	97	98	38	29	24	18	7	4
·	30分	99	99	52	35	31	21	14	6
_	50分	100	100	54	39	35	26	23	22
	90分	100	100	58	43	38	31	30	28
_	120分	100	100	51	47	40	37	35	34

着解量 (%)

その結果より明らかな如は、フェニトインの合量が5%と10%までの溶解速度には強粉までの溶解をした。フェニトインのをとれなく、明らかにフェニトインの早強粉にして着しく高いなどを示したのった。フェニトインの含量が10%はありまいるの共物を対象が減少している。では、ができないである。である。

妻2 各種混合比率による溶解速度変化

混合比 フェ	ニトイン (%)	5	10	20	30	40	50	75	100
塩(ヒ <i>リンチ</i> ー₄(%)	95	90	80	70	60	50	25	0
フェニトイ	ン含量 (%)	5	10	20	30	4 D	50	75	100
溶解時間	7.5分	100	100	78	65	54	50	31	1
	15分	100	100	85	72	59	53	35	4
	30 9	100	100	91	78	63	57	37	6
•	6 0 ∫	100	100	95	81	65	61	38	22
	90分	100	100	95	82	67	62	38	28
-	120分	100	100	96	B 4	68	62	39	34

溶 屏 量(%)

特開昭57- 26615(4)

無高度の促進効果をどの程度にするかによって、 混合比率を適宜選択し得ることになる。

可療性蛋白質との共粉砕物においては、単数 粉砕物と異なり粉砕により粒子の微細化された 薬物粉粒体が、可溶性蛋白質との相互作用によ り、薬物粉散体の再凝集が阻害され、番組化。 非晶化が促進されるためと推察される。この点 に関し、ゼラテンとフェニトイン、HIPそれ ぞれの共分砕物にないて、フェニトイン,MIP の含量が10%以内のものについては Χ 麓回折 によって非晶化が確認され、あわせて溶解速度 も着しく促進されている。との共粉砕物化かい ては示差走査息量計の測定ですでにフェニトイ ンあるいはMIP固有の酸解温度吸熱ビークが 前矢している事実を考えれば、単に混合した物 質と共粉砕した処理物の問題は物理化学上明確 な差異があり、密解適度上に影響を与えるもの といえる。ただ、フェニトインの含量が増加す ると唐解速度にそれほどの期待効果が認められ なかったのは、可需性蛋白質の薬物に対する吸

さらに他の難消性薬物として新規消失披霜剤として効果が期待される3ーメチルー3ー(4ー(1ーオキソー2ーイソインドリニル)フェニル]ビルビン酸アミド(以下MIPと略配する)に対する可消性蛋白質としてのセラチンの混合比における治療速度は扱3のようになる。

表3 各種混合比率による破解液度変化

遇	A	比	M	II	P	(%)	5	10	20	30	40	50	75	100
			Æ	5 :	チン	(%)	95	90	80	70	60	50	25	0
M	I	P	a	1	t	(%)	5	10	20	30	40	50	75	100
糖	Ħ	時	M		7	.5分	49	48	В	7	5	4	2	0.6
			-		1	5分	52	50	11	10	7	6	3	0.8
			-		3	0分	50	4.5	14	12	9	8	5	1.0
					б	0分	4.8	44	16	15	12	11	7	1.2
			-		9	0分	46	42	17	16	14	13	9	2.0
				1	2	0分	43	40	19	17	15	14	10	2.6

溶解量(%)

以上表1~3の結果からみれば、可溶性蛋白質との共物件により溶解速度を促進する場合には、実質上共物件される集物と可溶性蛋白質と 変色の比較は限定すべき範囲は充在したは、原は表

着能力が不足するものと思われる。

一本発明者らはさらに難溶性薬物の溶解速度の 低い可溶性蛋白質の抵加便域において、親水性 高分子物質を能加し、共粉砕することにより溶 解速度が促進することを見出した。たとえば、 フェニトインの含量を20%とし、ゼラチンと ポリビニルビロリドンを等量能加し共粉砕を行 なったところ、フェニトインの含量が20%で ゼラチンのみを脈加し共粉砕した物よりも著し く溶解速度が増加した。

また、フェニトインの含量を20%とし、ゼラチンとメチルセルロースを等量額加し共粉砕した物にかいても、フェニトインーゼラチンーポリビニルゼロリドンの共粉砕物と同様な結果を得た。

第3因をもって説明すると、(イ)はフェニト イン1重量部とセラチン4重量部の共粉砕物、 (ロ)はフェニトイン1重量部とセラチン2重量 部とポリピニルピロリドン2重量部の共粉砕物、 (ハ)はフェニトイン1重量部とセラチン2重量 部とメチルセルロース2重量部の共粉砕物のそれぞれの前帰速度面離である。いずれもフェニトインの含量が20%であるが、ゼラチビロリドに観水性高分子物質であるポリピニルとで共りであるにはメチルセルロースを抵加して共物をいはメチルセルロースを抵加して大力を設定し、フェニトイン・セクチが明めたとにより、フェニトイン・マンドを対し、同様のことはゼラチンに限めたので消性蛋白質にありゾチーム・アルブミンにかいても観察された。

特開昭57~ 26615 (5)

要は望ましい溶解速度の改善が得られる量であれば良い。

上述した可將性蛋白質と難溶性薬物との共粉砕物は、適当な賦形剤、基剤、崩瘍剤、結合剤あるいは溶剤を添加混合すれば、通常の方法により散剤、細粒剤、カブセル剤、顆粒剤、緩剤、トローチ剤、シロップ剤、坐剤、軟膏剤、パップ剤、リニメント剤、パスタ剤等に応用することができる。

9 0 0 両をとり、自動乳体(日陶科学製)を用い 6 時間共物砕を行なった。 X 額回職の結果からフェニトインの結晶性のピークを示さなかった。 第 8 図にフェニトインとゼラチンの混合物の共物砕前 (イ) と共粉砕後 (ロ) の X 額回間の割定結果を示した。

X 藤田田湖定条件かよび装置

Target: Cu . Filter: Graphite Voltage: 30KV, Current: 45mA

理学電機製 X 競回製装置"

ガイガーフレックスRADTA型

共粉砕物の脊解遮度調定は以下のようにして 行なった。

内容量1000mmのピーカに試験核として日本業局方第1液かよび第1液を500mm入れ、37±1℃に保った状態で共粉砕物250mを投入し、一定回転(150 rpm)で攪拌しつつ一定時間毎にサンプリングを行ない。メンプランフィルター(富士写真フィルム製。0.22 mm)でお過した。ろ該よりフェニトインをクロロホ

ンマーミル、振動ミル、らいかい機、自動乳体 および他形式の粉砕あるいは摩砕機を用いて乾 式あるいは種式共粉砕することができる。

以下に実施例をもって本発明を説明する。

実施例:

抗 テンカン 葉の フェニトイン (日本薬局方規 格品) 100 写とゼラチン (宮城化学製)

ルム抽出し、ガスクロマトグラフィー(鳥津ガスクロマトグラフもBM型)により定量した。 脚定条件は以下のとおり。

カラム: 3 % OV-17on Chromesorb
W.AW-DMCS

カラム温度:110~250℃。

昇型分析(10 C/min)

検出器温度:250℃

検出器:アルカリ長イオン化検出器

キャリヤガス:鹽業 4 0 m/min

H.流量: 2 2 ≥ / min

air 流量: 4 0 0 m/min

その結果を第1回かよび第2回に示した。 また、フェニトインと結晶セルロース(1:9) の共贄砕物も同条件で製造し、その溶解速度も 同様に調定し示した。

突施例 2

フェニトイン (実施例1と同じもの) 2 0 0 町、セラチン (実施例1と同じもの) 4 0 0 町

特開昭57-26615(6)

およびポリピニルピロリドン (Badische Ani Lin and Soda-Fabrik AG製, K-90) 400 マを自動乳鮮を用いる時間共粉砕を行なった。この共粉砕物について磨解速度測定を実 施例1と同様な方法で行ないその結果を第3図 に示した。

あわせてフェニトインーゼラチン(1:4) の共粉砕動についても結果を示した。

実施例3

フェニトイン(実施例1と同じもの) 200 電、ゼラチン(実施例1と同じもの) 400 電 およびメチルセルロース(信憩化学製メトロー ボSM400) 400 電を自動乳鉢を用い 5時 間共粉砕を行なった。この共粉砕物について溶 解速度機定を実施例1と同様な方法で行なった 結果を第3関に示す。

実施例 4

サルファ剤であるスルフイソキサソール(日

す。

なか、スルフイソキサゾールー結晶セルロース(1:9)共粉砕物、スルフイソキサゾール単独粉砕物のそれぞれの溶解速度を合せて図示する。

実施例 5

3ーメチルー3ー【4ー(1ーオキソー2ーイソインドリニル)フェニル】ビルビン酸アミド(以下MIPと配す、出願人合成品)100 mとセラチン(実施例1と同じもの)900 mを自動乳体を用いる時間共粉砕を行なった。この共粉砕物については、X 接回画の結果、結晶性のピークはみられなかった。第9回にその結果を示す。このものの溶解速度測定は以下のようにして行なった。

内容量 1.0 0 0 m の ピーカ に 日本薬局方舗 II 被 5 0 0 m を入れ、 3 7 ± 0.5 ℃に保ち上配共 粉砕物を投入し、一定速度(1 5 0 rpm)にて 提拌を行ない、一定時間毎にサンブリングを行 本裏局方規格品)100 %とゼラチン(実施例 1と同じもの)900 %を自動乳鉢を用いる時間共物砕を行なった。示差走査熱量計により調定したところ、スルフイソキサゾール固有の融解温度(融点)での融解熱はみられず、完全に非晶化した。

示差走査熱量計の制定条件および装置

Tamp. Rate: 10 C/min

Ranga: 4 m Cal/sec

理学電機製TG-DSC標準型 数 共物件の溶解速度測定は以下の なった。

内容量500mmのビーカを用い、試験薬として精製水250mを入れ、37±1でに保ちながら共粉砕物50mを投入し、150rpmで提拌し、一定時間毎にサンブリングを行ない、メンプランフィルター(実施例1と同じもの)でろ過、ろ液を10倍に精製水で希釈し、分光光度計(日立製124型)を用い260nmにおける吸光度を調定した。その結果を第4図に示

なった。サンプリング被はメンプランフィルメー(実施例1と同じもの)を用いる過し、ろ被をクロロホルム抽出し、分光光度計(日立製124型)を用い274 nm にむける数光度を調定した。その結果を第5回に示す。

なお合せて以IP単数粉砕物の溶解速度を図示する。

実施例 6

フェニトイン(実施例1と同じもの)100 Eと塩化リゾチーム(長瀬産業製)900 Eを 自動乳鉢を用いる時間共粉砕を行なった。との 共粉砕物については、X額回間の結果、結晶性 のピークを示さなかった。また、密解速度制定 は実施例1と同様の方法で行ない、第5 図の結 果を得た。

突着例:

MIP (実施例 5 と同じもの) 1 0 0 雪と塩 化リゾチーム (実施例 6 と同じもの) 9 0 0 雪

特開昭57-26615(7)

を自動乳鉢を用いる時間共粉砕を行なった。 このものについては各種機器調定の結果、非晶 化が進行してかり、その普解速度測定は実施例 5 と同様に行ない第 5 図の結果を得た。

次に上記実施例で得られた共粉砕物の血中機度測定を記す。

投与前一层夜絶食させたピーグル犬に、体重な当りフェニトイン15mになるよう共粉砕物あるいは単数粉砕物をオプラートに包み、経口投与した。投与後一定時間毎に採血し、血情1.0mについてtlash-heater methyla-tionを用いたガスクロマトグラフィー法に従いフェニトインの未変化体の定量を行なった。なか、検出器にはアルカリ長イオン化検出器を使用した。なか測定条件は実施例1の調定条件と同じである。その結果を第6因に示す。

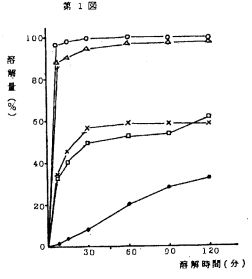
回機の血中濃度 (を 、 ビーグル大を用い MIPの共物砕物について行ない、第7回の結果を得た。

4. 図面の簡単な説明

券許出顧人

グレラン製業株式会社

代理人



日本薬局方第Ⅱ液

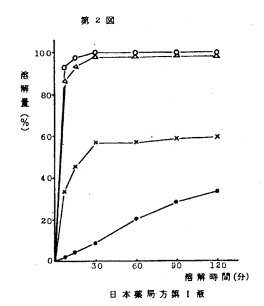
(1) --- フェニトイン単独粉砕物

(ロ) -*- フェニトイン:結晶セルロース=1:9

(ハ) -o- フェニトイン:ゼラチンB=1:9

(ハ) ___ フェニトイン: ゼラチンA=1:9

(二) -a- フェニトイン: ゼラチンB=1:4



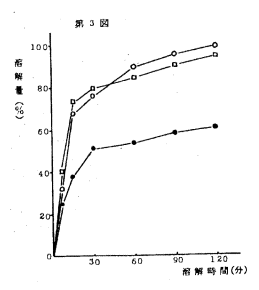
(イ)--- フェニトイン単独粉砕物

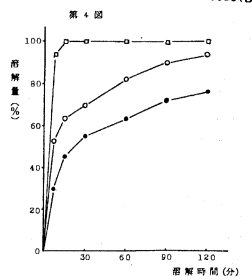
(ロ)--- フェニトイン:結晶セルロース=1:9

(ハ)-a- フェニトイン: ゼラチンB=1:9

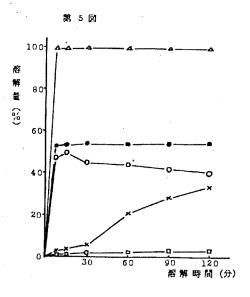
(ハ)ームー フェニトイン:ゼラチンA=1:9

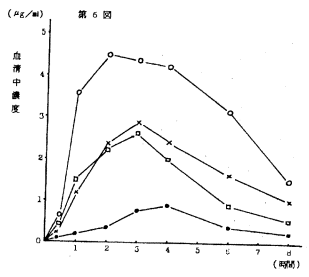
特開昭57- 26615(8)





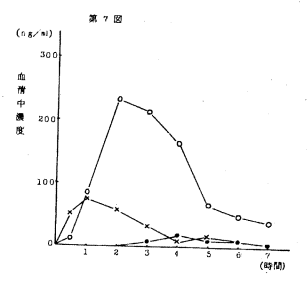
- (1) --- フェニトイン:ゼラチン=1:4
- (ロ) -O- フェニトイン:ゼラチン:ポリビニルピロリドン =1:2:2
- (ハ) -ロー フェニトイン:ゼラチン:メチルセルロース =1:2:2
- (1)--- スルフイソキサゾール単独粉砕
- (ロ)-0- スルフイソキサゾール:結晶セルロース=1:9
- (ハ)-ロー スルフイソキサゾール:ゼラチン=1:9





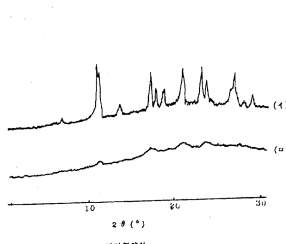
- (1)-o- MIP:ゼラチン=1:9
- (ロ)-m- MIP:塩化リプチーム=1:9
- (ハ)-a- MIP単独粉砕
- (二)-4= フェニトイン:塩化リゾチーム=1:9
- (ホ)-×- フェニトイン単独粉砕

- (イ) -0- フェニトイン:ゼラチンB=1:9
- (ロ) -x- フェニトイン:結晶セルロース=1:9
- (ハ) -ロ- フェニトイン:ゼラチンB=1:4
- (ニ) --- フェニトイン単独粉砕

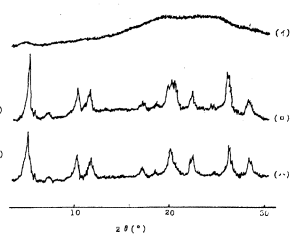


- (1)-o- MIP:ゼラチン=1:9
- (ロ)-X- MIP:メチルセルロース=1:1
- (ハ)--- MIP単独粉砕

寒 8 図



- (イ);フェニトイン単独粉砕物
- (a);フェニトdン:セラチン=1:9共粉砕物



- (1); M J P : ゼラチン= 1 : 9 共粉砕物
- (ロ); MIP 『セラチン=1:9単純混合物
- (ハ);M I P単独粉砕物